

附件 3

高值药品的适用病种及用药认定标准

序号	通用名	剂型	限定支付范围	适用病种	事前审核标准	所需证明材料	治疗评估周期
1	来那度胺	口服常释剂	限曾接受过至少一种疗法的多发性骨髓瘤的成年患者，并满足以下条件：1. 每 2 个疗程需提供治疗有效的证据后方可继续支付；2. 由三级医院血液专科或血液专科医院医师处方。	多发性骨髓瘤	恶性肿瘤病人门诊治疗	1. 骨髓细胞学和（或）病理学检查符合多发性骨髓瘤；2. 曾接受过至少一种治疗方法；3. 成年患者（年龄≥18 周岁）。	一个疗程 28 天，每 2 个疗程需提供治疗有效的证据方可继续支付。
2	硼替佐米	注射剂	限多发性骨髓瘤、复发或难治性套细胞淋巴瘤患者，并满足以下条件：1. 每 2 个疗程需提供治疗有效的证据后方可继续支付；2. 由三级医院血液专科或血液专科医院医师处方。	多发性骨髓瘤 复发或难治性套细胞淋巴瘤	恶性肿瘤病人门诊治疗	骨髓细胞学和（或）病理学检查符合多发性骨髓瘤。	1. 病情诊断证明书；2. 骨髓细胞学和（或）病理学检查。
3	利妥昔单抗	注射剂	限复发或耐药的滤泡性中央型淋巴瘤（国际工作分类 B、C 和 D 亚型的 B 细胞非霍奇金淋巴瘤），CD20 阳性 III-IV 期滤泡性非霍奇金淋巴瘤，CD20 阳性弥漫大 B 细胞非霍奇金淋巴瘤；支付不超过 8 个疗程。	弥漫大 B 细胞性非霍奇金淋巴瘤 滤泡性非霍奇金淋巴瘤	恶性肿瘤病人门诊治疗	1. 病理学诊断符合弥漫大 B 细胞性非霍奇金淋巴瘤；2. 免疫组化：CD20 阳性。1. 病理学诊断符合滤泡性非霍奇金淋巴瘤；2. 免疫组化：CD20 阳性。3. III-IV 期。	复发的套细胞淋巴瘤每个疗程 3 周，延续性治疗每个疗程 5 周，每 3-4 个疗程需提供治疗有效的证据方可继续支付。 1. 病情诊断证明书；2. 病理学检查；3. 复发或难治的病史资料：包括前期治疗方案及反应。

			治疗	复发或耐药。 禁及反应。	
4	阿比特龙	口服常释剂	前列腺癌 恶性肿瘤 病人门诊 治疗	限转移性去势抵抗性前列腺癌、新诊断的 高危转移性内分泌治疗敏感性前列腺癌 治疗提示有转移证据。	1. 病理学诊断符合前列腺癌；2. 符合下 列两项之一：(1) 去势抵抗性前列腺癌； (2) 新诊断的高危转移性内分泌 治疗敏感性前列腺癌；3. 病理学或影像 学提示有转移证据。
5		注射剂	重组人II 型肿瘤坏 死因子受 体-抗体融 合蛋白	限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于 50%者；诊断明确的强直性脊柱炎(不含放 射学前期中轴性脊柱关节炎)NSAIDs充分 治疗3个月疾病活动度下降低于50%者； 并需风湿病专科医师处方。限成人重度斑 块状银屑病。	1. 符合1984年修订的纽约标准；2. 经传统 DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降 低于50%。
6		注射剂	戈利木单 抗	限诊断明确的类风湿关节炎经传统 DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于 50%者；诊断明确的强直性脊柱炎(不含放 射学前期中轴性脊柱关节炎)NSAIDs充分 治疗3个月疾病活动度下降低于50%者； 并需风湿病专科医师处方。	1. 符合2009年ACR标准；2. 经传统 DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降 低于50%。

7	托珠单抗	注射剂	限全身型幼年特发性关节炎；限诊断明确的类风湿关节炎经传统DMARDs治疗3-6个月疾病活动度下降低于50%者。	全身型幼年特发性关节炎	1. 符合 1984 年修订的纽约标准；2. 强直性脊柱炎（不含放射学前期中轴性脊柱关节炎）NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50%。	1. 病情诊断证明书；2. 影像学检查；3. NSAIDs 充分治疗 3 个月疾病活动度下降低于 50% 病史资料。 24 周
8	重组人凝血因子Ⅷ	注射剂	限儿童甲 (A) 型血友病；成人甲 (A) 型血友病限出血时使用	儿童甲型血友病	1. 病史资料、临床表现符合甲 (A) 型血友病诊断标准；2. 凝血初筛实验室异常；3. 凝血因子Ⅷ活性降低；4. 年龄 < 18 周岁。	1. 病情诊断证明书；2. 凝血图检查报告；3. 凝血因子Ⅷ活性检测报告。 3 个月
9	艾曲泊帕乙醇胺片		本品适用于既往对糖皮质激素、免疫球蛋白等治疗反应不佳的成人和 12 岁及以上儿童慢性免疫性（特发性）血小板减少症（ITP）患者，使血小板计数升高并减少或防止出血。本品仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的 ITP 患者。	原发免疫性血小板减少症 (ITP)	1. 临床表现、血常规和（或）骨髓检查符合免疫性（特发性）血小板减少症 (ITP) 诊断标准；2. 经糖皮质激素、免疫球蛋白治疗反应不佳；3. 本品仅用于因血小板减少和临床条件导致出血风险增加的 ITP 患者；4. 年龄 ≥ 12 周岁。	1. 病情诊断证明书；2. 血常规和（或）骨髓检查；3. 经糖皮质激素或免疫球蛋白治疗反应不佳的病史资料；4. 血小板减少和临床条件（如疾病、感染、手术、操作、药物、出血表现等）导致出血风险增加的依据和佐证资料。 3 个月

10	聚乙二醇化人粒细胞刺激因子(聚乙二醇化重组人粒细胞刺激因子)	注射剂	眼前次化疗曾发生重度中性粒细胞减少合并发热的患者	中性粒细胞减少症	恶性肿瘤病人门诊治疗	1.前次化疗史；2.血常规检查符合重度中性粒细胞减少；3.发热表现。	1.病情诊断证明书；2.首次化疗的病史资料；3.血常规；4.发热的病历或体温记录资料。	4周
11	盐酸埃克替尼片				恶性肿瘤病人门诊治疗	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌；2.表皮生长因子受体基因检测排除EGFR野生型；3.符合下列条件之一：(1)EGFR基因检测敏感突变，且局部晚期或转移性(无法手术的IIIa期或IIIb-IV期)患者的一线治疗；(2)既往接受过至少一个化疗方案(以铂类为基础的联合化疗)失败，且局部晚期或转移性(无法手术的IIIa期或IIIb-IV期)；(3)EGFR基因检测敏感突变且II-IIIa期非小细胞肺癌患者术后辅助治疗。	1.病情诊断证明书；2.病理学检查；3.影像学检查报告；4.EGFR基因检测报告；5.提供下列检查及病史资料之一：(1)局部晚期或转移性患者的一线治疗病史资料；(2)局部晚期或转移性患者既往接受过至少一个化疗方案(以铂类为基础的联合化疗)失败的病史资料；(3)II-IIIa期术后治疗病史资料。	8-12周
12	吉非替尼	口服常释剂型	限EGFR基因敏感突变的晚期非小细胞肺癌	非小细胞肺癌	恶性肿瘤病人门诊治疗	1.病理学诊断符合非小细胞肺癌；2.EGFR基因检测敏感突变；3.晚期(IIIb-IV期)。	1.病情诊断证明书；2.病理学检查；3.EGFR基因检测报告。	6-8周
13	伊马替尼	口服常释剂	限有慢性髓性白血病诊断并有费城染色体阳性的检验证据的患者；有急性淋巴细胞白血病诊断并有费城染色体阳性的检验证据的儿童患者；难治的或复发的费城染色体阳性的急性淋巴细胞白血病成人患者；胃肠间质瘤患者。	慢性髓细胞白血病	慢性白血病	1.血液及骨髓检查符合慢性髓细胞白血病；2.Ph染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性。	1.病情诊断证明书；2.血液及骨髓检查需符合慢性髓细胞白血病的诊断标准(前三个项目为必需)：1)相关病史及临床表现；2)血常规；3)Ph染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性；4)骨髓涂片报告。	3个月
			儿童急性淋巴细胞白血病			1.骨髓检查符合急性淋巴细胞白血病；2.Ph染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性；3.年龄<18周岁。	1.病情诊断证明书；2.骨髓检查需符合急性淋巴细胞白血病的诊断标准：1)相关病史及临床表现；2)骨髓涂片报告；3)Ph染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性。	3个月
			成人急性淋巴细胞白血病	恶性肿瘤病人门诊治疗		1.骨髓检查符合急性淋巴细胞白血病；2.Ph染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性；3.年龄≥18周岁；4.难治或复发。	1.病情诊断证明书；2.骨髓检查需符合急性淋巴细胞白血病的诊断标准：1)相关病史及临床表现；2)骨髓涂片报告；3)Ph染色体阳性和(或)BCR/ABL融合基因检查阳性；3.难治或复发的病史资料。	3个月

14	达沙替尼	口服常释剂型	限对伊马替尼耐药或不耐受的慢性髓细胞白血病患者	慢性髓细胞白血病	慢性白血病	恶性肿瘤病人门诊治疗
15	培美曲塞	注射剂	限局部晚期或转移性非鳞状细胞型非小细胞肺癌；恶性胸膜间皮瘤	非鳞非小细胞肺癌	恶性肿瘤病人门诊治疗	病理学诊断符合胃肠间质瘤。
16	地西他滨	注射剂	限IPSS评分系统中中危-2和高危的初治、复治骨髓增生异常综合征患者	骨髓增生异常综合征	恶性肿瘤病人门诊治疗	1.病情诊断证明书；2.血液及骨髓检查需符合慢性髓细胞白血病的诊断标准(前三位必需)：1)相关病史及临床表现；2)血常规；3)BCR/ABL融合基因检查阳性(或)Ph染色体阳性；4)骨髓涂片报告；3.对伊马替尼耐药或不耐受的病史资料(耐药资料：基因检测报告或者临床治疗观察点未达治疗目标或者丧失治疗效果，不耐受资料：检验报告或者病史征，如血常规、心电图有异常，体征水肿、过敏等)。
17	重组人凝血因子IX	注射剂	限儿童乙(B)型血友病；成人乙(B)型血友病限出血时使用	成人乙型血友病	恶性肿瘤病人门诊治疗	1.病情诊断证明书；2.血液及骨髓检查需符合慢性髓细胞白血病的诊断标准(前三位必需)：1)相关病史及临床表现；2)血常规；3)BCR/ABL融合基因检查阳性(或)Ph染色体阳性；4)骨髓涂片报告；3.对伊马替尼耐药或不耐受的病史资料(耐药资料：基因检测报告或者临床治疗观察点未达治疗目标或者丧失治疗效果，不耐受资料：检验报告或者病史征，如血常规、心电图有异常，体征水肿、过敏等)。
18	重组人血小板生成素注射液		限实体瘤化疗后所致的严重血小板减少症或特发性血小板减少性紫癜。	血小板减少症 特发性血小板减少性紫癜	恶性肿瘤病人门诊治疗	1.病情诊断证明书；2.血液及骨髓检查需符合慢性髓细胞白血病的诊断标准(前三位必需)：1)相关病史及临床表现；2)血常规；3)BCR/ABL融合基因检查阳性(或)Ph染色体阳性；4)骨髓涂片报告；3.对伊马替尼耐药或不耐受的病史资料(耐药资料：基因检测报告或者临床治疗观察点未达治疗目标或者丧失治疗效果，不耐受资料：检验报告或者病史征，如血常规、心电图有异常，体征水肿、过敏等)。